# BEST AVAILABLE COPY



#### ВСЕМИРНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ ИНТЕЛЛЕКТУАЛЬНОЙ СОБСТВЕННОСТИ Международное бюро



МЕЖДУНАРОДНАЯ ЗАЯВКА, ОПУЕЛИКОВАННАЯ В СООТВЕТСТВИИ С ДОГОВОРОМ О ПАТЕНТНОЙ КООПЕРАЦИИ (РСТ)

классификальная классификалья нзобретення 3:

C08F 220/56; C08L 33/26

(11) Номер междувародной публикапии:

WO 81/01290

(43) Дата международной публикации:

14 mas 1981 (14.05.81)

(21) Номер междувародной заявки:

PCT/SU80/00104

A1

(22) Дата междувародной подачи:19 июня 1980 (19.06.80)

(31) Номера приоритетных заявок:

2831351/05 2912551/05 2912552/05

(32) Даты приоритета:

6 ноября 1979 (06.11.79) 28 февраля 1980 (28.02.80)

28 февраля 1980 (28.02.80)

(33) Страна приоритета:

SU

(71) Заявитель (для всех указанных государств, кроме US); КИЕВСКИЙ МЕДИЦИНСКИЙ ИНСТИТУТ [SU/SU]; Киев 252004, б-р Шевченко, д. 13 (SU) [KIEVSKY MEDITSINSKY INSTITUT, Kiev (SU)].

(72) Изобретателя, в

(75) Изобретатели/Заявители (только для US): ГАШИН-СКИЙ Владимир Владиславович [SU/SU]; Киев 252004, ул. Репина, д. 7/13, кв. 11 (SU) [GASHIN- SKY, Vladimir Vladislavovich, Kiev (SU)]. BILTIBKO Иван Петрович [SU/SU]; Киез 252070, наб. Крешатицкая, л. 11, кв. 35 (SU) [BILKO, Ivan Petrovich, Kiev (SU)]. СОКОЛЮК Анатолий Михайлович [SU/SU]; Киев 252192, ул. Мальшико, л. 3, KB. 525 (SU) [SOKOLYUK, Anatoly Mikhailovich. Kiev (SU)].

(81) Указанные государства: DE, GB, JP, US

Опубликована

С отчетом о международном поиске

(54) Title: POLYACRYLAMIDE GEL FOR MEDICAL AND BIOLOGICAL APPLICATION AND METHOD OF ITS PREPARATION

(54) Название изобретения: ПОЛИАКРИЛАМИЛНЫЙ ГЕЛЬ ДЛЯ МЕДИЦИНСКИХ И БИОЛОГИЧЕСКИХ НЕЛЕЙ И СПОСОБ ЕГО ПОЛУЧЕНИЯ

(57) Abstract: A polyacrylamide gel for medical and biological application contains polyacrylamide and physiological solution with the following ratio of components (in % by weight):

polyacrylamide

3.0 - 28.0

physiological solution

72.0 - 97.0 The method of preparation of the said polyacrylamide gel comprises polymerization of acrylamide together with methylene-bisacrylamide and elution of the final product, both polymerization and elution being carried out in the medium of the physiological solution. The polyacrylamide gel can be used as a base of nutrient mediums for growing microorganisms, artificial crystalline lenses and elastic contact lenses.

(57) Аннотация: Полнакриламилный гель для медицинских и биологических целей содержит полиакриламил и физиологический раствор при следующем содержании компонентов:

полнакриламил

3,0 - 28,0

физиологический раствор

72,0 - 97,0

Способ получения указанного полиакриламилного геля включает полимеризацию акриламила и метилен-бисакриламина и отмывку целевого продукта. Полимеризацию и отмывку целевого продукта ведут в среде физиологического раствора. Полиакриламилный гель может быть применен в качестве основы для питательных сред с целью вырашивания микроорганизмов, искусственного хрусталика, мягкой контактной линзы.

#### ИСКЛЮЧИТЕЛЬНО ДЛЯ ЦЕЛЕЙ ИНФОРМАЦИИ

Коды, используемые для обозначения стран-членов РСТ на титульных листах брошюр, в которых публикуются международные заявки в соответствии с РСТ:

| ΑT  | Австрия                                      | LI | Лихтенцитейн              |
|-----|--|----|---------------------------|
| ΑÜ  | Австралия                                    | LU | Люксембург                |
| BR  | Бразилия                                     | MC | Монако                    |
| CF  | Центральноафриканская Республика             | MG | Мадагаскар                |
| CG. |  | MW | Малави                    |
| CH  | Швейдария                                    | NL | Нидерланды                |
| CM  |  | NO | Норвегия                  |
| DE  |  | RO | Румыния                   |
|     |  | SE | Швеция                    |
| DK  |  | SN | Сенегал                   |
| FR  | Франция                                      | SÜ | Советский Союз            |
| GA  |  |    |                           |
| GB  | Великобритания                               | TD | Чад                       |
| HU  | Вентрия                                      | TG | Toro                      |
| JP  | RNHOULS                                      | US | Соединенные Штаты Америки |
| ΚP  | Корейская Народно-Демократическая Республика | •  | •                         |
|     |  |    |                           |

25

30

35

# ПОЛИАНРИЛАМИДНЫЙ ГЕЛЬ ДЛЯ МЕДИЦИНСКИХ И БИОЛОГИЧЕСКИХ ЦЕЛЕЙ И СПОСОВ ЕГО ПОЛУЧЕНИЯ Область техники

Изобретение относится к полиакриламидному гелю для медицинских и биологических целей и способу его получения. Изобретение предназначено для использования в медицине и биологии.

#### Предшествующий уровень

В настоящее время в микробиологической практике

широко используется природный гель агар-агар. Однако IO существует необходимость в замене природных материалов синтетическими. Такой полимерный гель, как полиакриламидный гель, известен сравнительно. давно и используется, благодаря своим положительным свойствам, 15 для различных целей. Однако возможности его применения в медицине и биологии ограничиваются наличием в нем токсических исходных мономеров. Так, известна синтетическая среда для выращивания микроорганизмов /пат.США № 3.046.201. Н.кл.195-100, опубл. 24.07.1962/, содержащая от 3 до 20 весовых частей воды на І часть 20 водорастворимой смеси мономеров, в свою очередь, содержащей от 0,0I до 0,25 части того или иного алкилидин-био-акриламида на I часть акриламида.

Указанный полиакриламидный гель является основой, в которую добавляют различные минеральные вещества для питания микроорганизмов. Эти вещества могут быть введены в основу в высоких концентрациях, для обеспечения питательных потребностей отдельных видов микроорганизмов.

Однако указанная синтетическая среда также содержит определенное количество токсических исходных мономеров. Кроме того, так как синтетическая основа имеет кислую реакцию /рН 3,5 - 4/, не любые питательные субстраты могут быть введены в основу. Это обстоятельство ограничивает возможность использования указанной синтетической основы.



TO

**I**5

20

25

30

Способ приготовления питательной среды для культивирования микроорганизмов /Авт.св.СССР № 659619 М кл.2 С I 2КI/06, опубл. 30.04.79/ предусматривает получение полиакриламидного геля, являющегося плотной основой для питательной среды, и последующую прошитку его питательным субстратом до или после стерилизации. Указанный способ включает полимеризацию акриламида и метилен-бис-акриламида в водной среде с последующей отмывкой его от токсичных исходных мономеров, перед пропиткой питательным субстратом, водой. Полученная указанным способом основа не содержит токсичных непрореагировавших исходных мономеров, что расширяет возможности его использования в микробиологии.

Однако, отмывка целевого продукта водой, хотя и позволяет удалить из него токсичные вещества, но не обеспечивает безвредного контакта полученного полиакриламидного геля с клетками, тканями и органами животных и человека. Размеры полиакриламидного геля, контактирующего с живыми организмами, не стабильны.

#### Раскрытие изобретения

Задачей изобретения является создание полиакриламидного геля и способа его получения, технологические 
особенности которого позволят обеспечить изоосмотичность полиакриламидного геля и расширить области его 
применения.

Поставленная задача решается тем, что известный полиакриламидный гель, содержащий полимер акриламида и метилен-бис-акриламида, согласно изобретению, дополнительно содержит физиологический раствор при следующем содержании компонентов /в масс.%/:

полиакриламид – 3,0 – 28,0 физиологический раствор – 72,0 – 97,0



IO

15

20

25

30

- 3 -

Указанный полиакриламидный гель не токсичен и обладает высокой пористостью, гидрофильностью, эластичностью, прозрачностью, термостабильностью. Кроме того, полиакриламидный гель обладает изоосмотичностью с микроорганизмами, клетками, тканями, органами, что позволяет стабилизировать его размеры, а также повысить насыщение его растворами различных веществ. Все это дает возможность осуществить безвредный контакт полиакриламидного геля с живыми организмами и тем самым значительно расширить возможность использования его в медицине и биологии.

Целесообразно для расширения возможности использования полиакриламидного геля в медицине и биологии,
в качестве физиологического раствора использовать
0,5%—ный водный раствор хлористого натрия, или 0,9%—ный
водный раствор хлористого натрия, или раствор Рингер—
Лока, или раствор Эрла, или растор Хэнкса, или среду
Игла, или 5%—ный водный раствор глюкозы.

Рекомендуется, чтобы полиакриламидный гель в качестве физиологического раствора содержал 0,5%-ный водный раствор хлористого натрия, при следующем содержании компонентов /в масс.%/:

полиакриламид - 6,0 - 15,0

0,5%-ный водный раствор

хлористого натрия -85.0 - 94.0

Указанная модификация полиакриламидного геля позволяет получить наиболее оптимальную изоосмотичность с микроорганизмами, что позволяет использовать ее в качестве плотной основы питательных сред для культивирования микроорганизмов.

Возможно, чтобы полиакриламидный гель в качестве физиологического раствора содержал 0,9%-ный водный раствор хлористого натрия при следующем содержании компонентов /в масс.%/:

35 полиакриламид - 5,0 - 18,0 0,9%-ный водный раствор хлористого натрия - 82,0 - 95,0



15

20

30

35

- 4 -

Указанная модификация полиакриламидного геля позволяет получить наиболее оптимальную изоосмотичность с клетками животных и человека, что позволяет использовать ее в качестве носителя питательных субстратов при культивировании культур клеток.

Предлагается, чтобы полиакриламидный гель в качестве физиологического раствора содержал 5%-ный водный раствор глокозы при следующем содержании компонентов /в масс.%/:

10 полиакриламид — 4,0 — 20,0 5,0%-ный водный раствор

глюкозы - 80,0 - 96,0

Указанная модификация полиакриламидного геля обеспечивает оптимальную изоосмотичность с живыми организмами и применяется в тех случаях, когда присутствие хлористого натрия нежелательно.

Поставленная задача решается также тем, что в известном способе получения полиакриламидного геля для медицинских и биологических целей, включающем полимеризацию акриламида и метилен-бис-акриламида с последующей отмывкой целевого продукта, согласно изобретению, полимеризацию акриламида и метилен-бис-акриламида, а также отмывку целевого продукта ведут в среде физиологического раствора.

25 Способ позволяет получить полиакриламидный гель, который может быть использован в качестве плотной основы для выращивания практически всех видов микро-организмов, в качестве искусственного хрусталика, контактной линзы.

Рекомендуется в качестве физиологического раствора использовать 0,5%-ный водный раствор хлористого натрия, или 0,9%-ный водный раствор хлористого натрия, или раствор Рингер-Лока, или раствор Эрла, или раствор Хэнкса, или среду 199, или среду Игла, или 5%-ный водный раствор глюкозы.

BUREAU
OMPI
WIPO

I0

15

20

25

30

35

Указанная модификация способа позволяет расширить возможности использования полиакриламидного геля в медицине и биологии.

Целесообразно полимеризацию акриламида и метилен-бис-акриламида вести в реакторе, внутренняя полость которого моделирует форму искусственного хрусталика, с последующей отмывкой целевого продукта, причем полимеризацию и отмывку ведут в среде 0,9%-ного водного раствора хлористого натрия.

Указанная модификация способа позволит применить полиакриламидный гель в качестве искусственного хрусталика. При этом уменьшается травматизация тканей глаза при имплантации вследствие выполнения минимальных разрезов, обеспечения полной ареактивности оболочек глаза.

Рекомендуется полимеризацию акриламида и метилен-бис-акриламида вести в реакторе, внутренняя полость которого моделирует форму контактной лизны, с последующей отмывкой целевого продукта, причем полимеризацию и отмывку ведут в среде 0,9%-ного водного раствора хлористого натрия.

Указанная модицикация способа позволит применить полиакриламидный гель в качестве контактной линзы. При этом обеспечивается длительное непрерывное ношение при коррекции аномалий рефракции в широких пределах.

Лучший вариант осуществления изобретения.

Полиакриламидный гель получают путем полимеризации акриламида и метилен-бис-акриламида или иного
водорастворимого алкилидин-бис-акриламида. Реакционная смесь обычно содержит 80-99,5масс.% акриламида,
0,5-20масс.% метилен-бис-акриламида или другого водорастворимого алкилидин-бис-акриламида. Исходные мономеры растворяют в физиологическом растворе. В качестве физиологического раствора используют: 0,5%-ный
водный раствор хлористого натрия или 0,9%-ный водный



10

15

20

25

30

35

раствор хлористого натрия, или 5%-ный водный раствор глюкозы, или растворы Рингер-Лока, Хэнкса, Эрла, или среды 199, Игла. Варьируя количества исходных моно-меров в реакционной смеси, можно получать полиакриламилные гели различной плотности и эластичности.

Полимеризация исходных мономеров может протекать без нагрева или при нагревании реакционной смеси, добавлении известных инициаторов, катализаторов. Скорость реакции полимеризации прямо пропорциональна температуре, количеству катализатора и интенсивности облучения. Обычно катализаторы добавляют в количестве 0,05 - 0, Iмасс% от количества исходных мономеров.

Реакционная смесь может быть также приготовлена и путем смешивания сухих порошкообразных кономеров с последующим растворением в физиологическом растворе. Для ускорения растворения физиологический раствор нагревается. Полимеризацию реакционной смеси можно осуществлять в объеме заданной формы — в стеклянных, металлических, керамических емкостях, а также емкостях из синтетических материалов. Получаемый в процессе полимеризации гель повторяет форму и размеры используемой емкости.

Процесс полимеризации можно осуществлять в реакторах, внутренняя полость которых моделирует форму известных контактных лиз, либо форму известных моно-литных искусственных хрусталиков, что позволяет использовать полиакриламидный гель в качестве мягкой контактной линзы, либо в качестве искусственного хрусталика. Условия проведения процесса полимеризации аналогичны приведенным выше. После полимеризации осуществляют отмывку полученного полиакриламидного геля физиологическими растворами.

Отмывка геля от исходных мономеров, не вступивших в реакцию полимеризации, может осуществляться в обычных условиях и при повышенной температуре. При

IO

**I**5

20

25

30

35

этом исходные мономеры, не вступившие в реакцию, растворяются в физиологическом растворе и переходят из геля в него. Сменяя физиологический раствор, удается полностью удалить из геля токсичные продукты. Обычно для этого достаточно троекратной смены раствора. Нагревание ускоряет процесс отмывки геля. Процесс отмывки геля осуществляется аналогично описанному выше и при получении мягкой контактной линзы или хрусталика. Полученный гель поддается штамповке, разрезанию. Полиакриламидный гель после отмывки и получения необходимой формы подвергают стерилизации.

Стерилизация геля может быть осуществлена температурным, радиационным и химическим путем. Выбор метода стерилизации и его режим определяются условиями конкретной задачи. После стерилизации гель становится пригодным для использования в качестве плотной основы для получения питательных сред с целью культивирования микроорганизмов, либо искусственного хрусталика, либо мягкой контактной линзы и может храниться до момента его использования.

Насыщение геля субстратами для питания микроорганизмов и культур клеток может быть осуществлено до или после стерилизации. Выбор метода насыщения определяется конкретным составом питательного субстрата. При наличии в питательном субстрате термолабильных компонентов насыщение осуществляется после стерилизации. Состав питательных субстратов определяется пищевыми потребностями конкретных групп или видов микроорганизмов и клеток. Для насыщения полученного в соответствии с изобретением полиакриламидного геля могут быть использованы питательные субстраты, обеспечивающие пищевые потребности практически всех известных видов микроорганизмов и клеток, включая натуральные, полусинтетические и синтетические составы субстратов или их смеси.



Для определения качества питательных сред, а также изучения биологических свойств микроорганизмов, клеток животных и человека используются известные методы исследования.

5

IO

**I**5

20

25

30

35

Известными методами определяются также оптические свойства мягких контактных линз и искусственных хрусталиков из полиакриламидного геля, содержащего физиологический раствор.

В дальнейшем сущность изобретения поясняется приведенными ниже примерами.

Пример І.

Полиакриламидный гель в соответствии с изобретением, содержащий масс. % полиакриламид — II, 0,5%—ный водный раствор хлористого натрия — 89, получали следующим образом. Предварительно готовили три раствора /A,B,C/ по следующей методике:

/указаны количества исходных компонентов из расчета на 1000 мл основного раствора/: приготовление раствора А - 5 мл тетраметилэтилендиамина растворяли в 995 мл 0,5%-ного водного раствора хлористого натрия и хранили в темной посуде при температуре 4<sup>0</sup>С до употребления/ обычный срок хранения 6-8 месяцев/; приготовление раствора В - 7,35 г метилен-бис-акриламида растворяли в 350 мл 0,5%-ного водного раствора хлористого натрия, подогретого до температуры 60°C, а затем добавляли 280 г акриламида, который размешивали до полного растворения. Полученный раствор фильтровали через ватно-марлевый фильтр, добавляли до 1000 мл 0,5%-ного водного раствора хлористого натрия и хранили в темной посуде при температуре  $4^{\circ}$ С в условиях холодильника до употребления/ обычный срок хранения -6-8 месяцев/; приготовление раствора С - I,4 г персульфата аммония растворяли в 1000 мл 0,5%-ного водного раствора хлористого натрия и хранили в темной посуде до употребления/ обычный срок хранения - 4-6 недель.



10

20

25

30

35

Из приготовленных растворов /A,B,C/ готовили реакционную смесь. Для этого к I объему раствора А добавляли 2 объема раствора В и 4 объема раствора С.

Реакционную смесь заливали в щель, образованную двумя плоскопараллельными стеклянными пластинами толщиной 3 мм. Процесс полимеризации протекал в течение 15 минут. Стеклянные пластины разъединяли и освобождали образовавшуюся пластину полиакриламидного геля. Из пластины геля штамповали круглые диски диаметром 70 мм. Полученные диски помещали в емкость и заливали 0,5%—ным водным раствором хлористого натрия из расчета 20 мл раствора на I диск. Диски далее выдерживали в 0,5%—ном водном растворе хлористого натрия в течение 12 часов, заменяя раствор через каждые 4 часа.

I5 По истечении I2 часов, раствор сливали.

Полученный полиакриламидный гель не токсичен, обладает высокой пористостью, гидрофильностью, эластичностью, прозрачностью, термостабильностью.

Клетки различных видов микроорганизмов, нанесенные на гель, длительное /З месяца и более/ время сохраняли форму, размеры и жизнеспособность, что свидетельствовало об изоосмотичности данного геля с клетками микроорганизмов.

Гель хорошо насыщался субстратами для питания микроорганизмов, например, мясо-пептонным бульоном, и поэтому он был использован в качестве плотной основы для получения питательных сред с целью культивирования различных групп микроорганизмов /эшерихии, сальмонеллы, шигеллы, протей, стафилококк и др./.

Для насьщения отмытые диски заливали бульоном Хоттингера с аминным азотом 300 мг % из расчета 10 мл бульона на I диск и стерилизовали при температуре 120°С 30 минут. За это время происходило насыщение бульоном и стерилизация. Насыщенные бульоном стерильные диски, соблюдая стерильность, помещали в стерильные чашки Петри, просушивали и засевали кишечной па-



**I**5

лочкой. Макроорганизмы подвергали инкубации при температуре 37°C в течение суток. За это время на поверхности дисков вырастала культура кишечной палочки в виде колоний.

При росте на геле микроорганизми сохраняли биологические свойства: характер роста в размножения, форму клеток и колоний, морфологические, тинкториальные, культуральные, биохимические, серологические свойства, антигенную структуру, фаголизабильность.

При этом окомасса выросших микроорганизмов при одинаковой посевной дозе превышала окомассу тех же микроорганизмов, выросших на мясо-пептонном агаре.

Также определялась выживаемость исследованных видов микроорганизмов на полиакриламидном геле в соответствии с изобретением и на известном геле. Результати сведени в табляцу I.

| 20 | Види и штамм              | Ma    | Посевная<br>доза -<br>колоние-<br>образую-<br>щих еди-<br>ниц | Среднее коли-<br>чество вырос-<br>щих колоний<br>/полеакрил-<br>амиденй гель<br>в соответст-<br>ени с изобре-<br>тением/ | Среднее количество вырос-<br>ших колоний<br>/известная<br>питательная<br>среда/ |
|----|---------------------------|-------|---|--|---|
|    | Staphulococcus            | 209P  | I00   | 94   | 82  |
| 25 | aureus<br>E. coli         | M-17  | 100   | 96   | 80  |
|    | E.coli                    | K-I2  | 100   | 92   | 84  |
|    | B.cereus                  | 8035  | 100   | 88   | 72  |
|    | B.mesenteri-              | 1027  | OOI   | 94   | 82  |
|    | rus<br>B.subtilis         | 83    | 100   | 92 ·   | 76  |
| 30 | B.megaterium              | 654   | 100   | 89   | 81  |
|    | Sh.sonnei                 |       | 100   | 76   | 7I  |
| •  | Sh.flexneri               |       | 100   | 84   | 70  |
|    | Pseudomonas<br>aeruginosa | · 165 | I00,  | 92   | 86<br>  |
|    |                           |       |   |  |   |



IO

**I**5

20

25

30

35

#### - II -

Пример 2.

Полиакриламидный гель в соответствии с изобретением, содержащий /в масс. %/ полиакриламид - 8,0, физиологический раствор - 92,0, получали способом, описанным в примере I. В качестве физиологического раствора использовали 0,9%-ный водный раствор хлористого
натрия.

Полученный полиакриламидный гель был нетоксичен, обладал высокой пористостью, гидрофильностью, эластичностью, прозрачностью, термостабильностью. Гель хорошо насыщался субстратами для питания микроорганизмов, клеток животных и человека.

Нанесенная на поверхность геля 2%—ная суспензия эритроцитов барана / 0,2мл/ не подвергалась гемолизу, а нанесенные фибробласты, клетки Не La и КВ сохраня—ли форму, размеры и жизнеспособность в течение до 2 суток при температуре 4°C. Внутрибрюшинная имплантация белым мышам пластин полученного геля размерами Ісм х Ісм х 0,3 см в течение 5 суток не изменяла первоначальных размеров пластин. Пластины оставались прозрачными, не вызывали реактивных изменений со стороны окружающих органов и тканей, хорошо переносились животными даже при одномоментной имплантации одному животному 2-3 пластин.

Пример 3.

Полиакриламидный гель в соответствии с изобретением, содержащий /в масс.%/ полиакриламид - 3,0, физиологический раствор - 97,0, получали способом, описанным в примере I. В качестве физиологического раствора использовали раствор Рингер-Лока.

Свойства полученного полиакриламидного геля аналогичен свойствам, описанным в примере 2.

 $\Phi$ орма, размеры и жизнеспособность фибробластов, клеток He Lo и KB сохранялись до 4 суток при температуре  $4^{\rm O}$ C.



10

15

Пример 4.

Полиакриламидный гель в соответствии с изобретением, содержащий /в масс.%/ полиакриламиц- II,0, физиологический раствор - 89,0, получали способом, описанным в примере I. В качестве физиологического раствора использовали раствор Хэнкса.

Свойства полученного полиакриламидного геля были сходны со свойствами, описанными в примере 2.

Пластины геля были окрашены в розовый цвет, а форма, размеры и жизнеспособность фибробластов, клеток  $He\ La$  и KB сохранялись на указанном геле до 6 суток при температуре  $4^{\circ}C$ .

Полученные пластины геля насыщали средой роста для культур клеток, содержащей 60% среды 199, 20% гидролизата лактальбумина, 20% сыворотки крупного рогатого скота, и использовали для выращивания клеток Не Lo . При этом клетки Не Lo вырастали на поверхности геля в виде типичного монослоя в обычные сроки.

20 Пример 5.

Полиакриламидный гель в состветствии с изобретением, содержащий /в масс.%/ полиакриламид - 20,0, физиологический раствор - 80,0 получали способом, описанным в примере I.

В качестве физиологического раствора использовали раствор Эрла.

Свойства полученного полиакриламидного геля были аналогичны свойствам, описанным в примерах 2,4.

Пример 6.

Полиакриламицный гель в соответствии с изобретением, содержащий /в масс. %/ полиакриламид - 5,0, физиологический раствор - 95,0, получали способом, описанным в примере I.

В качестве физиологического раствора использова- 35 ли среду 199.



IO

**I**5

35

Свойства полученного полиакриламидного геля были сходны со свойствами, описанными в примерах 2,4.

 $\Phi$ орма, размеры и жизнеспособность фибробластов, клеток  $HeL\alpha$  и HB на указанном геле сохранялись до B-I0 суток при температуре  $4^{\circ}C$ .

Выросшие на пластинах геля клетки были хорошо прикреплены к гелю, что позволило переносить вырезанные из пластин блоки геля с клетками и исследовать под микроскопом, а также заключать блоки с клетками в микрокамеры.

Пример 7.

Полиакриламидный гель в соответствии с изобретением, содержащий полиакриламид — I5,0, физиологический раствор —85,0, получали способом, описанным в примере I.

В качестве физиологического раствора использовали среду 199.

Свойства полученного полиакриламидного геля были 20 сходны со свойствами, описанными в примерах 2,4. Вы-росший на пластинах геля монослой клеток легко смывался, что позволило легко накапливать биомассу клеток.

Пример 8.

25 Полиакриламидный гель в соответствии с изобретением, содержащий /в масс%/ полиакриламид- 7,0, физиологический раствор - 93,0, получали способом, описанным в примере I.

В качестве физиологического раствора использова-30 ли среду Игла.

Свойства полученного полиакриламидного геля были сходны со свойствами, описанными в примерах 2, 7.

Пластины геля, насыщенные средой роста, были использованы для выращивания клеточных штаммов. При этом наблюдали хороший рост диплоидных клеток.



IO

**I**5

Пример 9.

Полиакриламидный гель в соответствии с изобретением, содержащий /в масс.%/ полиакриламид — 10,0, физиологический раствор — 90,0, получали способом, описанным в примере І. В качестве физиологического раствора использовали 5%-ный водный раствор глюкозы.

Свойства полученного полиакриламидного геля были сходны со свойствами, описанными в примере 2.

Кроме того, на данном геле форма, размеры и жизнеспособность фибробластов, клеток Не La и KB сохранялись до 3 суток при 4°C.

Наряду с этим, на данном геле было отмечено ускорение роста и увеличение биомассы микроорганизмов, содержащих сахаролитические ферменты. Отсутствие в составе геля хлористого натрия значительно упростило определение количества хлористого натрия в клетках микроорганизмов.

Пример IO.

Полиакриламидный гель согласно изобретению. содержащий /в масс.%/ полиакриламид- II, 0,9%-ный вод-20 ный раствор хлористого натрия - 89,0, был получен следующим образом. Предварительно готовились три основных раствора /А, В, С/. Ниже приведены количества исходных компонентов из расчета на I л растворов. Приготовление раствора А - 5 мл тетреметилэтилендиамина растворяли 25 в 995 мл 0,9%-ного водного раствора хлористого натрия. Приготовление раствора В - 7,35 г метилен-бис-акриламида растворяли в 350 мл 0,9%-ного водного раствора хлористого натрия, подогретого до температуры  $60^{\circ}$ С, 30 добавляли 280 г акриламида, размешивали, фильтровали и доливали 0,9%-ный водный раствор хлористого натрия до 1000 мл. Приготовление раствора С - I,4 персульфата аммония растворяли в 1000 мл 0,9%-ного водного раствора хлористого натрия.

35 Из основных растворов готовили реакционную смесь. При этом растворы A,B и C брались в объемных соотношениях I:2:4.

10

15

20

25

30

35

Объемные соотношения основных растворов при получении рабочей смеси могут быть изменены в зависимости от необходимой степени эластичности искусственного хрусталика.

0,5 мл приготовленной реакционной смеси заливали в реактор, внутренняя полость которого моделирует одновременно как оптическую, так и опорную части хрусталика. Время полимеризации реакционной смеси — 3 мин. при температуре 20°С. По истечении указанного времени полученный искусственный хрусталик извлекался из нее указанного реактора. Искусственный хрусталик характеризуется следующими параметрами: радиус кривизны передней поверхности — 27,22 мм, задняя поверхность — плоская, диаметр оптической части — 6 мм, преломление + 18,0 Д.

После извлечения хрусталик отмывался в 20 мл 0,9%— ного водного раствора хлористого натрия в течение I суток с трехкратной сменой раствора. Хрусталик стерилизовался в 0,9%—ном водном растворе хлористого натрия в течение 40 мин. кипячением и хранился в этом же растворе до употребления в герметически закрытом сосуде.

На афакичном глазу с сохраненной задней капсулой хрусталика производили разрез в корнеосклеральной или корнеальной зоне длиной до 4,5 мм. В образовавшееся отверстие пинцетом вставляли свернутый хрусталик, продвигали через колобому или зрачок в заднюю камеру. После размыкания бранш пинцета за счет эластичности хрусталик расправлялся, опорные части упирались в экватор сумки, что способствовало центровке линзы и ее надежной фиксации в силу пружинящих свойств опорных частей. Использование предлагаемого хрусталика возможно как при применении традиционных методов экстракапсулярной экстракции катаракты одномоментно или в качестве второго этапа, так и при использовании факоэмульсификации.



IO

**I**5

20

25

30

35

|   | Показатель     |    | Предлагаемый искусственный хрусталик | Известный искус-<br>ственный хруста-<br>лик из полиме-<br>тилметакрилата |  |  |
|---|----------------|----|--------------------------------------|--|--|--|
| 5 | Длина разреза, | мм | 4,5                                  | 6  |  |  |

В послеоперационном периоде отмечалась умеренно выраженная инъекция глазного яблока, соизмеримая с контролем. Стихание признаков воспаления при активном использовании антибиотиков, гормональных препаратов и мидриатиков проходило в срок до 3-4 недель. Результаты проведенных оперативных вмешательств прослежены в течение 24 месяцев. Отмечены: отсутствие признаков хронического воспаления, надежная фиксация имплантата, стабильная рефракционная способность.

Пример II.

Полиакриламидный гель в соответствии с изобретением, содержащий /в масс.%/ полиакриламид - 5,0, физиологический раствор - 95, получали способом, описанным в примере 10. В качестве физиологического раствора использовали 0,9%-ный водный раствор хлористого натрия. Полимеризацию проводили в реакторе, внутренняя полость которого моделирует форму известной контактной линзы.

Получена мягкая контактная линза со следующими параметрами: радиус кривизны передней поверхности – 8,2 мм, радиус кривизны задней поверхности – 7,7 мм, диаметр — 14,5 мм, преломление — 1,75 Д.

В эксперименте на животных / 10 кролей/ проводились опыты по длительному непрерывному помещению на роговицу мягких контактных линз на срок 2-4 недели.

Контролировались следующие параметры: смещаемость, состояние роговичного эпителия при помощи биомикроскопии с флюоросцеином, реакция коньюнктива глазного яблока и век. Отмечена умеренная смещаемость линз, не

> BUREA OMPI

10

**I**5

20

25

30

35

превышающая I мм, не обнаружено явлений аллергизации или раздражения коньюнктивы, отека или эрозирования эпителия роговой оболочки.

В эксперименте на авторах при длительном непрерывном ношении мягких контактных линз /сроком I-I,5 месяца/ отмечено быстрое привыкание к ним, отсутствие неприятных ощущений. Установлена полная ареактивность коньюнктивы глазного яблока и век, не отмечено явлений отека и эрозирования эпителия роговой оболочки.

Смещаемость мягких контактных линз не превышала I мм. Пример I2.

Полиакриламидный гель в соответствии с изобретением, содержащий /в масс. %/ полиакриламид- 5,0, физиологический раствор — 95,0, получали способом, описанным в примере IO. В качестве физиологического раствора использовали 0,9%—ный водный раствор хлористого натрия. Полимеризацию проводили в реакторе, внутренняя полость которого моделирует форму известной контактной линзы.

Полученную мягкую контактную линзу нулевой диоптрийности толщиной 0,4 мм, диаметром 15 мм, извлеченную из упомянутого реактора, промывали способом, указанным в примере 10 и помещали в 1%-ный водный раствор атропина на 40 мин. После извлечения из раствора линзу помещали на глаз животного. Расширение зрачка было получено через 16 мин. /начало/, максимальный эффект наступал через 40 мин. и был прослежен в течение 5 суток.

#### Пример 13 /сравнительный/

Полиакриламидный гель, содержащий /в масс.%/ полиакриламид - 2,0, физиологический раствор - 98,0, получали способом, описанным в примере І. В качестве физиологического раствора использовали 0,5%-ный водный раствор хлористого натрия. При этом полученный полиакриламидный гель имел полужидкую консистенцию, не позволяющую получать пластины геля, осуществлять



IO

I5

20

25

30

35

их отмывку и насыщение субстратами для питания микроорганизмов, клеток животных и человека, посев микроорганизмов и клеток.

После добавления жидких питательных субстратов гель растворялся в них и терял гелевую структуру.

Пример 14 /сравнительный/

Полиакриламидный гель в соответствии с изобретением, содержащий /в масс.%/ полиакриламид - 29,0, физиологический раствор - 71,0 получали способом, описанным в примере I.

В качестве физиологического раствора использовали 0,9%-ный водный раствор хлористого натрия. При этом полученный полиакриламидный гель имел очень плотную консистенцию и был ломок при изгибах. Отмывка пластин геля от исходных компонентов была малоэффективной, требовала длительного времени /ІБ и более суток/. Гель плохо насыщался субстратами для питания микроорганизмов и культур клеток, быстро высыхал с появлением трещин при 37°С и плохо фиксировался в чашках Петри.

#### Промышленная применимость

Полиакриламидный гель может использоваться в качестве плотной основы для нанесения питательных субстратов, необходимых для роста, размножения и развития микроорганизмов.

Использование полиакриламидного геля в качестве плотной основы питательных сред обеспечивает последним микробиологическую инертность, что повышает выход биомассы микроорганизмов в I,5-2 раза.

Полиакриламидный гель как синтетический препарат имеет известный и постоянный состав, что обеспечивает воспроизводимость плотной основы питательных сред и связанную с этим стандартизацию микробиологических исследований, позволяющую сопоставлять результаты различных лабораторий.



15

Пластины полиакриламидного геля могут выполняться круглыми по диаметру чашек Петри, квадратными или
прямоугольными по размерам покровных и предметных
стекол, а также в виде блоков различных размеров и
формы и использоваться после насыщения питательными
субстратами для макро- и микрокультивирования различных групп, видов и штаммов микроорганизмов, клеток
животных и человека.

Получение полиакриламидного геля может быть авто-10 матизировано.

Пластины геля не требуют специальных методов стерилизации. Стерилизацию их можно осуществлять общепринятыми методами и в обычных условиях.

Возможно хранение готовых к употреблению пластин полиакриламидного геля длительное время.



#### предмет изовретения

I. Полиакриламидный гель для медицинских и биологических целей, содержащий полимер акриламида и
метилен-бис-акриламида, характеризующийся тем, что
полиакриламидный гель дополнительно содержит физиологический раствор при следующем содержании компонентов /в масс.%/:

полиакриламид - 3,0 - 28,0 физиологический раствор - 72,0 - 97,0

- 2. Полианриламидный гель для медицинских и биологических целей по притязанию I, характеризующийся
  тем, что в качестве физиологического раствора используют 0,5%-ный водный раствор хлористого натрия или
  0,9%-ный водный раствор хлористого натрия, или раствор Рингер-Лока, или раствор Эрла, или раствор Хэнкса, или среду 199, или среду Игла, или 5-%ный водный раствор глюкозы.
- 3. Полиакриламидный гель для медицинских и биологических целей по притязанию 2, характеризующийся 20 тем, что в качестве физиологического раствора он содержит 0,5%—ный водный раствор хлористого натрия при следующем содержании компонентов /в масс.%/:

полиакриламид

-6,0 - 15,0

0,5%-ный водный

25

30

раствор хлористого

натрия

-85,0-94,0

4. Полиакриламидный гель для медицинских и биологических целей по притязанию 2, характеризующийся тем, что в качестве физиологического раствора он содержит 0,9%-ный водный раствор хлористого натрия, при следующем содержании компонентов /в масс.%/:

полиакриламид

-5,0 - 18,0

0,9%-ный водный

раствор хлористого

35 натрия

- 82,0 - 95,0

20.

35

5. Полиакриламидний гель для медицинских и биологических целей по притязанию 2, характеризукщийся тем, что в качестве физиологического раствора он содержит 5%—ний водний раствор глюкози при следующем содержании компонентов /в масс.%/:

полиакриламид — 4,0-20,0 5%-ный водный раствор глюкозы —80,0-96,0

- 6. Способ получения полиакриламидного геля для медицинских и биологических целей по притязанию I, включающий полимеризацию акриламида и метилен-бис-акриламида с последующей отмывкой целевого продукта, характеризующийся тем, что полимеризацию акриламида и метилен-бис-акриламида, а также отмывку целевого продукта ведут в среде физиологического раствора.
  - 7. Способ получения полиакриламидного геля для медицинских и биологических целей по притязанию 6, характеризующийся тем, что в качестве физиологического раствора используют 0,5%—ний водный раствор хлористого натрия или 0,9%—ный водный раствор хлористого натрия, или раствор Рингер-Лока, или раствор Эрла, или раствор Кэнкса, или среду 199, или среду Игла, или 5%—ный водный раствор глюкозы.
- 8. Способ получения полиакриламидного геля для медицинских и биологических целей по притязанию 6, характеризуршийся тем, что полимеризацию акриламида и метилен-бис-акриламида ведут в реакторе, внутренняя полость которого моделирует форму искусственного хрусталика, с последующей отмывкой целевого продукта, причем полимеризацию и отмывку ведут в среде 0,9%-ного водного раствора хлористого натрия.
  - 9. Способ получения полиакриламидного геля для медицинских и биологических целей по притязанию 6, характеризующийся тем, что полимеризацию акриламида и метилен-бис-акриламида ведут в реакторе, внутренняя полость которого моделирует форму контактной линзы, с последующей отменкой целевого продукта, причем полиме-



-22 -

ризацию и отмывку ведут в среде 0,9%-ного водного раствора хлористого натрия.

## отчет о международном поиске

Международная заявка № PCT/SU 80/00104

|                                    |  |  | сжилародная заявка му т О  | 1/30 00/00 104                        |  |  |
|------------------------------------|--|--|--|---------------------------------------|--|--|
| 1. кл<br>ука                       | АССИФИК<br>(вов втиже  | АЦИЯ ОБЪЕКТА ИЗОБРЕТЕНИЯ (ес.  | ли применяются несколько классиф   | нкационных индексов,                  |  |  |
| В соот<br>нально                   | ветствии (<br>Эй классиd   | с Международной классификацию<br>рикацией, так и с МКИЗ .  | ей изобретений (МКИ) или как в с<br>COSF 220/56; COSL 3  | оответствии с нацио-<br>3/26          |  |  |
| II. OE                             | ласти по   | HCKA   | ·  |                                       |  |  |
|                                    |  | Минимум документа  | ции. охваченной поиском4   | <del></del>                           |  |  |
|                                    | Стема<br>Фидации.  | Кл   | ассификационные рубрики  |                                       |  |  |
| MECA                               | 2  | COSF 220/56; COSL  | 33/26: C12K 1/06   |                                       |  |  |
| Ho                                 |  | CO8f 15/02; CO8f 2   | 9/00   |                                       |  |  |
| неме                               | цкая   | 39c 25/01  |  | •••/•••                               |  |  |
|                                    | Документа  | ция, охваченная поиском и не в<br>насколько она вхо  | ходившая в минимум документации<br>одит в область поиска <sup>я</sup>  | . в той мере,                         |  |  |
|                                    |  |  |  |                                       |  |  |
| III. до                            |  | относящиеся к предмету по  |  |                                       |  |  |
| Катего-<br>рия**                   | Cc   | ылка на документ <sup>16</sup> , с указанием<br>относящихся к преды                                      | ь, где необходимо. частей,<br>мету поисна <sup>17</sup>  | Относится к пункту<br>Сормулы №18     |  |  |
| A                                  | GB,A   | ,1288438, опубликов<br>erk & Co Inc.   | ан 6 сентября 1972,  | I-9                                   |  |  |
| À                                  | GB,A,I31975I, опубликован 6 июня 1973, I-9<br>Ceskoslovenska Akademie Ved  |  |  |                                       |  |  |
| Ā                                  | US,A   | ,304520I, опубликова<br>erican Cyanamid Com  | I-9  |                                       |  |  |
| Х                                  | an a   | 659619, опубликован<br>невский медицинский<br>гадемика А.А.Богомол                                       | ИНСТИТУТ ИМЕНИ   | I <b>-</b> 9                          |  |  |
| .                                  |  | •  |  |                                       |  |  |
|                                    |  |  |  |                                       |  |  |
|                                    |  |  |  |                                       |  |  |
|                                    |  |  |  | ·                                     |  |  |
|                                    |  |  | ·  |                                       |  |  |
| ,А⁴ доку<br>ники<br>,Е⁴ боле       | мент, опре<br>е ранний п   | рии ссылочных документов <sup>15</sup> :<br>деляющий общий уровень тех-<br>атентный документ, но опубли- | Р* документ, опубликованный родной подачи, но на даприоритета или после нее.   | до даты междуна-<br>гу испрашиваемого |  |  |
| посля<br>L° доку<br>особы<br>другы | е нее.<br>мент, ссы.<br>им причина<br>их категора  |  | "Т° более поздний документ. «<br>или после даты междунар<br>даты приоритета и не порс<br>приведенный для понимания<br>рии. на которых основывает | одной подачи или<br>Рчащий заявку, но |  |  |
| приме                              | энению. вы   | сящийся к устному раскрытию.<br>ставке и т. д.   | "Х" документ, имеющий наиболи ние к предмету поиска.   | ее близкое отноше-                    |  |  |
|                                    | ТОВЕРЕНИ   |  |  | •                                     |  |  |
| Дата дей<br>Поиска?                | та действительного завершения международного дата отпраяки настоящего отчета о международном поиске?  16 (еципий поиске) |  |  |                                       |  |  |
| Леждуна                            | родный по  | исковый органі   | Подпись уполномоченного лица   |                                       |  |  |
| •                                  |  |  | 7 7 D Tromy  |                                       |  |  |

Международная заявка № <u>PCT/SU 80/00104</u>

| ПРОДОЛЖЕНИЕ ТЕКСТА, НЕ ПОМЕСТИВШЕГОСЯ НА ВТОРОМ ЛИСТЕ  |
|--|
| II/  |
| US 195-100; 260-89.7; 526-307  |
| CR TOKEN CAPTICAPTICAPTICATE   |
| FR Труппа XIУ класс 5,8  |
|  |
| AT   39b; 12; 14<br>CA   400; 401; 402   |
|  |
|  |
| •  |
|  |
|  |
| The state of the s |
| V. П ЗАМЕЧАНИЯ, КАСАЮЩИЕСЯ ВЫЯВЛЕННЫХ ПУНКТОВ ФОРМУЛЫ, НЕ ПОДЛЕЖАЩИХ ПОИСКУЮ   |
| Настоящий отчет о международном поиске не охватывает некоторых пунктов формулы в соответствии со статьей 17(2)(a) по следующим причинам:   |
| 1. ☐ Пункты фоомулы №№, т. к. они относятся к объектам, по которым настоящий Орган не проводит поиск.  |
|  |
|  |
|  |
|  |
| 2, т. к. они относятся к частям международной заявки,  |
| настольно не соответствующим поздписанным требованиям, что по ним нельзя провести полноцен-  |
| ный псиск, а именно:   |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
| VI.  ∷ ЗАМЕЧАНИЯ, КАСАЮЩИЕСЯ ОТСУТСТВИЯ ЕДИНСТВА ИЗОБРЕТЕНИЯ <sup>11</sup>   |
| В настсящей международной заявке Международный поисковый орган выявил несколько изобретений:   |
|  |
|  |
|  |
| 1 Т. к. все необходимые дополнительные пошлины (тарифы) были уплачены своевоеменно, настоя-  |
| щий отчет о международном поиске охватывает все пункты формулы изобретения, по которым можно провести поиск  |
| 2. Т.к. не все необходимые дополнительные пошлины (тарифы) были уплачены своевременно, настоящий отчет о международном поиске схватывает лишь те пункты формулы изобретения, за которые были уплачены пошлины (тарифы), а именно:  |
| Marchine ordinal harmonia communication (communication)  |
| THE RESIDENCE OF THE PROPERTY  |
| 3. — Необходимые дополнительные пошлины (тарифы) не были уплачены своезоеменно. Следовательно, настоящий отчет о международном поиске ограничивается изобретением, упомянутым первым в формуле изобретения: оно охвачено пунктами:   |
|  |
| Замечания по возражению  |
| :: Уплата дополнительных пошлин (тарифов) за поиск сопровождалась возражением заявителя  |
| Уплата дополнительных пошлин (тарифов) за поиск не сопровождалась возражением заявителя  |

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

international Application No

PCT/SU 80/-00104,

| 1. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (If several classification symbols apply, indicate all)  |  |
|--|--|
| According to International Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC 3  | TAN THURWICKOST  |
| C 08 F 220/56, C 08 L 33/26  |  |
|  | 1  |
| II. FIELDS SEARCHED  | 100 miles   100 miles  |
| Minimum Documentation Searched   | 15 2 \$ 1 EZ 1   |
| Classification System i Classification Symbols   | 3.1  |
| IPC <sup>2</sup> C 08 F 220/56; C 08 L 33/26; C 12 K 1/06  |  |
| IPC : C 08 15/02; C 08 f 29/00   |  |
| German ; 39 c 25/01  |  |
| Documentation Searched other than Minimum Documentation to the Extent that such Documents are included in the Fields Searched                        | •  |
|  | :  |
|  |  |
| III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT !   |  |
| Category • Citation of Document, 16 with indication; where appropriate, of the relevant passages 13  | Relevant to Claim No. 18   |
| The Mark the Acida de the  | •  |
| A GB, A, 1288438, published 6 September 1972, Merk & Co Inc.   | 1 - 9  |
| A GB, A, 1319751, published 6 June 1973, Ceskoslovenska Akademie Ve  | d 1-9  |
| A US, A, 3046201, published 24 July 1962, American Cyanamid Compan   | y 1.9  |
| X SU, A, 659619, published 30 April 1979, Kievsky meditsinsky institut imeni akademika A. A. Bogomoltsa  | 1-9  |
| THOM Madelines 11. 11. 2050ments   |  |
| , to   |  |
|  | !  |
|  |  |
| lacksquare   | <b>.</b>   |
|  | :  |
|  | :  |
|  |  |
|  | ·  |
|  | · ·  |
|  | -  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
| V-   |  |
| Special categories of cited documents: 18  |  |
| "A" document defining the general state of the art "P" document published prior to   | the international filing date but                                |
| "E" earlier document but published on or after the international on or after the priority date filling date "T" later document published or          |  |
| "L" document cited for special reason other than those referred date or priority date and not but cited to understand the to in the other categories | in conflict with the application, principle or theory underlying |
| "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "X" document of particular relevance.                                   | ance   |
| IV. CERTIFICATION  |  |
| Date of the Actual Completion of the International Search 3 Date of Mailing of this Internation  | nal Search Report 1  |
| 25 July 1980 (25.07.80) 16 September 1980 (  | 16.09.80) :  |
| International Searching Authority 1 Signature of Authorized Officer  |  |
| USSR State Committee For Inventions And Discoveries  |  |

| FURTHE       | RIMFORMATION CONTINUED FROM THE SECOND SHEET   | • •                 |                | 1                 |              |        |
|--------------|--|---------------------|----------------|-------------------|--------------|--------|
|              |  |                     | -              | 1                 |              |        |
| •            | ~  | 0%                  |                | i                 |              |        |
| П.           |  |                     |                | į.                |              |        |
|              |  |                     |                | 1                 |              | -      |
| ·            | •  |                     |                | 1                 |              |        |
|              | US - 195 - 100; 260 - 89.7; 526 - 307  |                     |                |                   |              |        |
|              | GB-2(6)P; C3P; C6F   |                     |                |                   |              |        |
|              | FR - group 14 class 5, 8   |                     |                | I .               |              |        |
|              | CH - 37 h  |                     |                | . 1               |              |        |
|              | AT - 39 - b; 12; 14  |                     |                | 11                |              |        |
|              | CA - 400; 401; 402   |                     |                | i                 |              |        |
|              | CA - 400, 401, 402   |                     |                |                   |              |        |
|              | •  |                     |                | ì                 |              |        |
|              |  | •                   |                | 1                 |              |        |
|              |  |                     |                | -                 |              |        |
|              |  |                     |                | 1 .               |              |        |
|              |  |                     |                |                   |              | •      |
|              |  | V                   |                | <del></del>       |              |        |
| V.           | SERVATIONS WHERE CERTAIN CLAIMS WERE FOUND UNS   | EARCH               | ABLE           |                   |              |        |
| This interr  | ational search report has not been established in respect of certain dial  | ms unde             | r Article 17(2 | (a) for the fello | wing reaso   | ns:    |
|              | n numbers because they relate to subject matter 12 not require   | , , ;;<br>duta ha a | aarchad hy ti  | la Authority no   | mah.         |        |
|              | in manipars vectors they reads to subject matter - not reduced   |                     |                |                   | illery .     |        |
|              |  |                     | •              |                   |              |        |
|              |  |                     |                |                   |              |        |
|              |  |                     |                |                   |              |        |
|              |  |                     |                |                   |              |        |
|              |  |                     | •              |                   |              |        |
|              |  |                     |                |                   |              |        |
|              |  |                     |                |                   |              |        |
|              | n numbers, because they relate to parts of the international app   |                     |                |                   | escribed re  | -quire |
| meni         | s to such an extent that no meaningful international search can be carr  | ied out .           | , apocinosity  | •                 |              |        |
|              |  | •                   | •••            |                   |              |        |
|              |  |                     |                |                   |              |        |
|              |  |                     |                |                   |              |        |
|              |  |                     |                |                   |              |        |
|              | •  |                     |                |                   |              |        |
|              |  |                     |                |                   |              |        |
|              | •  |                     |                |                   |              | •      |
|              |  |                     |                |                   |              |        |
|              |  |                     |                |                   |              |        |
|              | <u> </u>   |                     |                | <del></del>       |              |        |
| AI' OB       | SERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING I   | <u> </u>            |                |                   |              |        |
|              | asternal Secretains Australia found multiple inventions in this internation  | nal analie          | etion an folio |                   |              |        |
| i nis interr | ational Searching Authority found multiple inventions in this internation  | rai applic          | Auon es ione   | · W S .           |              |        |
|              | · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·  |                     |                | •                 |              |        |
|              | •  |                     |                |                   |              | :      |
| •            |  |                     |                | •                 |              | :      |
|              |  |                     |                |                   |              |        |
|              | •  |                     |                |                   |              |        |
| . ∏ As a     | Il required additional search fees were timely paid by the applicant, this li  | nternatio           | nal search re  | port covers all s | oarchable :  | ciaims |
| . of the     | infernational application.   |                     |                | 2                 | 4            | •      |
|              | nly some of the required additional search feed were timely paid by the  | apolices            | t this interes | itional search o  | port cover   | s only |
| Hoor Labor   | claims of the international application for which tees were paid, specif   | ically cla          | imo:           | - ;               | t Cotal      |        |
|              |  |                     | • •            |                   |              | **     |
| •.•          | This is the  |                     |                | •                 |              |        |
|              | •  |                     |                |                   |              |        |
|              |  |                     | hin int        |                   | 4 la         | 4na 4- |
| No re        | quired additional search fees were timely paid by the applicant. Consecute the control of the co | uentiy, t           | nis internatio | naisearch repor   | r is Learing | . DB   |
| the in       | Meution tital meutiqued in the ciaims; it is covered by ciaim numbers:   | -                   |                |                   |              |        |
|              |  |                     |                |                   |              |        |
|              |  |                     |                |                   |              |        |
|              | *  |                     |                |                   |              |        |
| lemank on    | Protest  |                     |                |                   |              |        |
| The          | additional search fees were accompanied by applicant's protest.  |                     |                |                   |              |        |
| fil No a     | rotest accompanied the payment of additional search fees.  |                     |                |                   |              |        |
|              |  |                     |                |                   |              |        |

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

#### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

### IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.